Process for preparing a sol for the production of a PZT or a PMNT ceramic

Patent Number:

DE4405411

Publication date:

1995-01-19

Inventor(s):

ZIMMERMANN-CHOPIN RAINER DR (DE); MABAN MICHAEL (DE)

Applicant(s):

KERNFORSCHUNGSZ KARLSRUHE (DE)

Requested Patent:

DE4405411

Application Number: DE19944405411 19940221 Priority Number(s):

DE19944405411 19940221

IPC Classification:

C04B35/49; C04B35/46; C04B35/00; C01G25/02

EC Classification:

C01G25/00D, C01G33/00D, C04B35/472, C04B35/491, C04B35/624

Equivalents:

Abstract

The invention relates to a process for preparing a sol for the production of a ceramic containing the metals lead, zirconium and titanium (PZT ceramic) or a ceramic containing the metals lead, magnesium, niobium and titanium (PMNT ceramic), in which a) a solution containing the metal alkoxides (alcoholates) with the exception of lead alkoxides is prepared using an anhydrous organic solvent, b) the alkoxides are stabilized by addition of acetylacetone (AcAc), c) a lead salt containing water of crystallisation is added to the solution, d) the concentration ratios of the alkoxides and the lead salt in the solution being selected in such a way that a PZT ceramic having the composition [Pb(ZrxTiy)]O3, where x is in the range from 0.3 to 0.6, or a PMNT ceramic having the composition Pb[Mg1/3Nb2/3]xTiyO3, where x is in the range between 0.6 and 1, where y is in each case 1-x, is produced from the sol. It is the object of the invention to provide a simplified process for preparing a sol for producing a PMT and a PMNT ceramic.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

BUNDESREPUBLIK **DEUTSCHLAND**

® Patentschrift [®] DE 44 05 411 C 1

C 04 B 35/49 C 04 B 35/46

(51) Int. Cl.⁶:

C 04 B 35/00 C 01 G 25/02



DEUTSCHES PATENTAMT Aktenzeichen:

P 44 05 411.4-45

2 Anmeldetag:

21. 2.94

Offenlegungstag:

Veröffentlichungstag

der Patenterteilung: 19. 1.95

Innerhalb von 3 Monaten nach Veröffentlichung der Erteilung kann Einspruch erhoben werden

(73) Patentinhaber:

Kernforschungszentrum Karlsruhe GmbH, 76133 Karlsruhe, DE

(72) Erfinder:

Zimmermann-Chopin, Rainer, Dr., 76287 Rheinstetten, DE; Maban, Michael, 76137 Karlsruhe.

(56) Für die Beurteilung der Patentfähigkeit in Betracht gezogene Druckschriften:

> US 50 28 455 3 38 799 A1

- J. Am. Ceram. Soc. 74(12), 2996-2999, (1991);
- J. Non Crystalline Solids 100 (1988) 16-30;
- J. Non Crystalline Solids 100 (1988) 316-320;
- J. Non Crystalline Solids 86 (1986) 231-240;

(5) Verfahren zur Herstellung eines Sols für die Produktion einer PZT-oder einer PMNT-Keramik

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung eines Sols für die Produktion einer die Metalle Blei, Zirkonium und Titan (PZT-Keramik) oder einer die Metalle Blei, Magnesium, Niob und Titan enthaltenden Keramik (PMNT-Keramik), bei

a) mit einem wasserfreien organischen Lösungsmittel eine Lösung hergestellt wird, die die Metall-Alkoholate mit Ausnahme von Blei-Alkoholaten enthält,

b) die Alkoholate durch Zugabe von Acetylaceton (AcAc) stabilisiert werden,

c) der Lösung ein kristallwasserhaltiges Bleisalz zugegeben wird, wobei

d) die Konzentrationsverhältnisse der Alkoholate und des Bleisalzes in der Lösung so gewählt werden, daß aus dem PZT-Keramik mit der Zusammensetzung Sol eine $[Pb(Zr_xTi_v)]O_3$ mit x im Bereich von 0,3 bis 0,6 oder eine PMNT-Keramik Zusammensetzung mit der Pb[Mg_{1/3}Nb_{2/3}]_xTi_vO₃ mit x im Bereich zwischen 0,6 und 1 mit y jeweils 1-x hergestellt wird.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, ein vereinfachtes Verfahren zur Herstellung eines Sols für die Herstellung einer PMT- und einer PMNT-Keramik anzugeben.

Beschreibung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung eines Sols gemäß dem ersten Patentanspruch.

Wegen ihrer hohen piezoelektrischen Koeffizienten finden PZT-Keramikwerkstoffe auf der Basis von Blei, Zirkonium und Titan und PMNT-Keramikwerkstoffe auf der Basis von Blei, Magnesium, Niob und Titan weite Verwendung. Zur Herstellung wird in zunehmendem Maße die Sol/Gel-Technik angewendet, da sie erhebli- 10 alkoholaten eingehend beschrieben. Acetylaceton dient che verfahrenstechnische Vorteile gegenüber anderen Verfahren wie Pulvertechnologie etc. bietet.

In der US-5,028,455 ist ein Verfahren zur Herstellung von PZT- und davon abgeleiteten Keramiken beschrieben. Gemäß diesem Verfahren werden Alkoholate von 15 Titan und Zirkonium jeweils in verschiedenen Lösungsmitteln gelöst und die Lösungen dann vereinigt. Die Komponente Blei wird als Bleitetraacetat in Eisessig als Lösungsmittel eingesetzt. Die vereinigte Lösung der Alkoholate und die Lösung des Bleitetraacetats werden zu 20 einem PZT-Sol gemischt und aus diesem Sol in üblicher Weise ein Gel und schließlich die Keramik hergestellt. Das bei der Umwandlung des Sols in das Gel auftretende Problem, daß die Hydrolysegeschwindigkeit der einzelnen metallorganischen Verbindungen verschieden 25 keine Ausfällung eintritt. ist, wird dadurch gelöst, daß für jede metallorganische Verbindung ein entsprechendes Lösungsmittel und eine entsprechende Verdünnung eingesetzt wird, so daß die Reaktionsgeschwindigkeiten der verschieden schnell hydrolysierenden Verbindungen auf ein gleiches Niveau 30 verlangsamt werden.

Nachteilig bei diesem Verfahren ist, daß die Solherstellung einschließlich der Verdampfung der Lösungsmittel unter Inertatmosphäre und unter Ausschluß von Wasserdampf erfolgen muß. Demgemäß muß auch das 35 wasserfreie Blei(IV)-Acetat verwendet und unter Inertatmosphäre in Eisessig gelöst werden. Dadurch wird das Verfahren aufwendig und erfordert einen hohen apparativen Aufwand.

Ein weiteres Verfahren, Sole aus verschiedenen me- 40 tallorganischen Verbindungen herzustellen, geht aus der Veröffentlichung "Synthesis and Dielectric Proper-Solution Sol-Gel-Derived 0.9Pb(Mg_{1/3}Nb_{2/3})O₃-0.1PbTiO₃ Ceramics" von P. Ravindranathan, S. Komameni, A. S. Bhalla und R. Roy in J. 45 bar sein. Am. Ceram. Soc. 74(12) 2996-99 (1991) hervor. Bei diesem Verfahren muß in einem ersten Prozeßschritt kristallwasserhaltiges Pb(II)-Acetat dehydratisiert werden. Das gesamte Verfahren muß unter strengem Wasserausschluß und unter Schutzgasatmosphäre durchge- 50 führt werden.

Wie erwähnt, sind die Hydrolysegeschwindigkeiten von Solen aus Metallalkoholaten im allgemeinen verschieden. Dies stellt dann ein Problem dar, wenn aus einem Sol, das mehrere metallorganische Verbindungen 55 mik) miteinander gemischt werden. Erst danach wird enthält, ein homogenes Gel dargestellt werden soll.

Aus der Veröffentlichung "Precursors for Sol-Gel Preparations" von M. Guglielmi und G. Carturan in Journal of Non Crystalline Solids 100 (1988) 16-30 sind eine Reihe von Methoden bekannt, mit deren Hilfe die- 60 ses Problem gelöst werden kann. Gemäß Abschnitt 2.2.4 können (i) Lösungen der verschiedenen metallorganischen Komponenten in entsprechend gestaffelter zeitlicher Reihenfolge hydrolysiert werden, (ii) die Hydrolysegeschwindigkeiten (wie bei dem aus der zitierten US-Patentschrift bekannten Verfahren) einander angeglichen werden, (iii) die metallorganischen Komponenten entsprechend ihrer Hydrolysegeschwindigkeit gewählt

werden oder (iv) es werden doppelte Alkoholate eingesetzt. Eine weitere Möglichkeit besteht darin, daß die Hydrolysegeschwindigkeit von schnell reagierenden metallorganischen Verbindungen durch Zusatz eines chelatisierenden organischen Liganden wie Glykol, einer organischen Säure oder β-Diketonen herabgesetzt

In der Veröffentlichung wird unter anderem die Wirkung des β-Diketons Acetylaceton in Solen mit Metallzur Stabilisierung der Alkoholate von Titan, Zirkonium und Aluminium und macht diese unempfindlicher gegen Hydrolyse.

Aus der Veröffentlichung "A Low Temperature Synthesis of Zirkonium Oxide Coating using Chelating Agents" von K. Yamada, T. Y. Chow, T. Horihata und M. Nagata in Journal of Non Christalline Solids 100 (1988) 316-320 ist die Herstellung eines Zirkoniumtetrabutylalkoholat-Sols bekannt. Dieses Alkoholat wird in Isopropanol gelöst und mit Ethylacetoacetat (EAcAc) oder Acetylaceton (AcAc) stabilisiert. Aus einer Tabelle geht hervor, daß aus einer mit 10 mmol AcAc oder EAcAc stabilisierten Lösung des Alkoholats (10 mmol) bei Zugabe von 10 mmol (AcAc) bzw. bis zu 28 mmol Wasser

Die Herstellung eines mit AcAc stabilisierten Sols aus einem Zirkoniumalkoholat ist weiterhin in der Veröffentlichung "Transparent Zirconia Gel-Monolith from Zirkonium Alkoxide" von J. C. Debsikdar in Journal of Non cristalline Solids 86 (1986) 231-240 beschrieben. Hier wird dem Sol außer AcAc noch Salpetersäure zu-

Die Herstellung von PZT-Keramiken wird in der EP 0 338 799 A1 beschrieben. Hierbei werden die kolloidal gelösten Sole aus den hydratisierten Oxiden von Zirkonium und Titan mit einer wäßrigen Bleisalzlösung gemischt.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, ein vereinfachtes Verfahren zur Herstellung eines Sols für die Herstellung einer PMT- und einer PMNT-Keramik anzugeben. Das Verfahren soll in normaler Luftatmosphäre durchführbar sein. Anstelle von wasserfreien Bleiverbindungen sollen die billigeren und kommerziell erhältlichen kristallwasserhaltigen Bleiverbindungen einsetz-

Die Aufgabe wird durch das im ersten Patentanspruch beschriebene Verfahren gelöst. Bevorzugte Ausgestaltungen des Verfahrens sind im Unteranspruch angegeben.

Der wesentliche Unterschied des erfindungsgemäßen Verfahrens gegenüber der EP 0 338 799 A1 besteht darin, daß nicht die Sole, sondern Lösungen von Titan- und Zirkoniumalkoholaten (PMT-Keramik) oder von Magnesium-, Niob- und Titanalkoholaten (PMNT-Keradurch Zugabe von Wasser ein Sol hergestellt. In den Lösungen liegen die Metallverbindungen in molekularer - und nicht, wie bei einem Sol, in kolloidaler -Verteilung vor. Durch das erfindungsgemäße Verfahren wird daher ein homogeneres Gel erhalten.

Es ist aus einigen der zitierten Veröffentlichungen zwar bekannt, daß Sole aus Titan- oder Zirkoniumalkoholaten durch Acetylaceton in der Weise stabilisiert werden können, daß durch Zugabe einer begrenzten 65 Menge Wasser keine Ausfällung erfolgt. Diese Veröffentlichungen beziehen sich auf Sole, die nur ein einziges Metallalkoholat enthalten. Es erscheint überraschend, daß in einer die Alkoholate von Titan und Zirko-

nium enthaltenden Lösung (PMT-Keramik) oder in einer die Alkoholate von Magnesium, Niob und Titan enthaltenden Lösung (PMNT-Keramik) eine weitere Komponente, die Bleiverbindung, nicht in wasserfreier Form, sondern in fester, kristallwasserhaltiger Form eingesetzt werden kann und daß sich zudem die Solherstellung in normaler Luftatmosphäre durchführen läßt, wenn die Lösung der Alkoholate durch Acetylaceton

Als Titan- und Zirkoniumalkoholate können die in der 10 Literatur genannten Alkoholate verwendet werden; vorzugsweise werden für Titan und Zirkonium die n-Propylate und für Magnesium und Niob die Ethanolate eingesetzt. Die Stabilisierung der Alkoholate mit Raumtemperatur erhöhter Temperatur, etwa bei 60°C. Danach kann Pb(II)Acetat-Trihydrat in kleinen Portionen in die heiße Lösung eingerührt werden. Es ist zweckmäßig, die Temperatur oberhalb von 75°C zu halten, da dabei das Pb(II)Acetat-Trihydrat schmilzt und 20 deshalb sehr schnell in Lösung geht. In gleicher Weise kann basisches Pb(II)acetat eingesetzt werden. Eine Schutzgasatmosphäre ist nicht erforderlich.

Als Lösungsmittel können beispielsweise n-Propanol, Dimethylformamid (DMF) oder Ethylenglykol verwen- 25 det werden. Die beiden letztgenannten Lösungsmittel weisen einen höheren Siedepunkt auf und verlangsamen die Gelbildung. Um die intermediäre Bildung schwerlöslicher Glykolate des Titans und Zirkoniums zu verhindern, darf die Zugabe von Glykol erst erfolgen, nach- 30 dem das stabilisierte Sol durch Kristallwasser der Pb-Komponente oder durch Hydrolysewasser hinreichend vorhydrolysiert ist.

Der Gehalt von AcAc im stabilisierten Sol beeinflußt unter anderem die Stockzeit des Sols. Bei einem mola- 35 ren Verhältnis AcAc/PZT von 0,25 liegen die Stockzeiten im Bereich von einigen Minuten. Höhere Stockzeiten (bis zu einigen Tagen) werden mit einem molaren Verhältnis AcAc/PZT von 0,5 oder höher erreicht.

Die Erfindung wird im folgenden anhand von Durch- 40 führungsbeispielen näher erläutert.

Beispiel 1: Synthese einer PZT-Keramik mit der Zusammensetzung [Pb(Zr_{0,52}Ti_{0,48})]O₃

Zur Synthese der PZT-Precursoren für den Sol/Gel-Prozeß werden in einem Becherglas die Alkoxide Zr(Oprn), (Zirkonium-n-propoxid als 70%ige Lösung in n-Propanol, 0.52 mol) und Ti(Oprⁿ)₄ (Titan-n-propoxid, 0,48 mol) vorgelegt, mit einem heizbaren Magnetrührer 50 auf 80°C erhitzt und unter ständigem Rühren mit AcAc (Acetylaceton, 0,5 mol) versetzt. Darauf fügt man 6 mol

N,N-Dimethylformamid (DMF) hinzu.

Nach einer Reaktionsdauer von 30 min wird portionsweise 1 mol Blei(II)-acetat-Trihydrat [Pb(OAc)2·3H2O] 55 zugegeben und für 1 Stunde bei 80°C gerührt. Zur Hydrolyse versetzt man diese Lösung dann mit 12 mol destilliertem Wasser. Das Einsetzen der Hydrolysereaktion kann durch eine zunehmende Farbvertiefung nach braun verfolgt werden. Nach etwa einer Stunde Reak- 60 tionsdauer wird die Lösung bei etwa 110°C eingeengt und schließlich durch Trocknung für 48 Stunden bei 80°C und für 72 Stunden bei 180°C zu einem Gelpulver umgesetzt.

Beispiel 2: Synthese einer PMNT-Keramik mit der Zusammensetzung [Pb(Mg1/3Nb2/3)0.9Tio,1)O3

65

Zur Synthese der PMNT-Precursoren für den Sol/ Gel-Prozeß wird in einem Dreihalskolben mit Rückflußkühler festes Mg(OEt)₂ (Magnesiumethanolat, 0,2 mol) in 2-Methoxyethanol (2-MOE) gelöst. Nach Erwärmung 5 auf 60°C wird dann Nb(OEt)5 (Niobethanolat, 0,6 mol) und anschließend Ti(OPrn)4 (Titan-n-propoxid, 0,1 mol) hinzugegeben. Danach wird AcAc (0,6 mol) hinzugefügt. Die Lösung wird für 30 min bei ca. 80°C unter Rückfluß

Danach gibt man eine Aufschlämmung von 1/3 mol basischem Bleiacetat [Pb(OAc)2·2Pb(OH)2] in 2-MOE zu der klaren Lösung hinzu und erhöht die Temperatur auf 125°C bis 130°C. Nachdem sich das Bleihydroxyacetat vollständig gelöst hat, wird die Lösung noch weitere AcAc erfolgt am besten unter Rühren bei gegenüber 15 drei Stunden unter Rückfluß gekocht. Danach wird durch Zugabe von 12 mol Wasser hydrolysiert. Die Lösung wird bei etwa 110°C bis zur Gelierung eingeengt und schließlich durch Trocknung für 48 Stunden bei 80°C und für 72 Stunden bei 180°C zu einem Gelpulver umgesetzt.

Das Gelpulver wird daraufhin aufgemahlen. Zur Zersetzung der organischen Bestandteile und zur Keramisierung kann das Pulver an Luft mit einer Aufheizgeschwindigkeit von 10 K/min bei 760°C für 2 Stunden calciniert werden.

Beispiel 3: Synthese einer PMNT-Keramik mit der Zusammensetzung [Pb(Mg1/3Nb2/3)0,9Ti0,1]O3

Zur Synthese der PMNT-Precursoren für den Sol/ Gel-Prozeß wird in einem Dreihalskolben mit Rückflußkühler festes Mg(OEt)₂ (Magnesiumethanolat, 0,2 mol) in 2-Methoxyethanol (2-MOE) gelöst. Nach Erwärmung auf 60°C wird dann Nb(OEt)5 (Niobethanolat, 0,6 mol) und anschließend Ti(OPrⁿ), (Titan-n-propoxid, 0,1 mol) hinzugegeben. Danach wird AcAc (0,6 mol) und Dimethylformamid (6 mol) hinzugefügt. Die Lösung wird für 30 min bei ca. 80°C unter Rückfluß gehalten.

Danach gibt man eine Lösung von 1 mol Bleiacetat-Trihydrat [Pb(OAc)2·3H2O) in Isopropanol zu der klaren Lösung hinzu und erhöht die Temperatur auf 125°C bis 130°C. Die Lösung wird noch weitere drei Stunden unter Rückfluß gekocht. Danach wird durch Zugabe von 12 mol Wasser hydrolysiert. Die Lösung wird bei etwa 110°C bis zur Gelierung eingeengt und schließlich durch Trocknung für 48 Stunden bei 80°C und für 72 Stunden bei 180°C zu einem Gelpulver umgesetzt.

Patentansprüche

- 1. Verfahren zur Herstellung eines Sols für die Produktion einer die Metalle Blei, Zirkonium und Titan (PZT-Keramik) oder einer die Metalle Blei, Magnesium, Niob und Titan enthaltenden Keramik (PMNT-Keramik), bei dem
 - a) mit einem wasserfreien organischen Lösungsmittel eine Lösung hergestellt wird, die die Metall-Alkoholate mit Ausnahme von Blei-Alkoholaten enthält,
 - b) die Alkoholate durch Zugabe von Acetylaceton (AcAc) stabilisiert werden,
 - c) der Lösung ein kristallwasserhaltiges Bleisalz zugegeben wird, wobei
 - d) die Konzentrationsverhältnisse der Alkoholate und des Bleisalzes in der Lösung so gewählt werden, daß aus dem Sol eine PZT-Kemit der Zusammensetzung [Pb(ZrxTiy)]O₃ mit x im Bereich von 0,3 bis 0,6

oder eine PMNT-Keramik mit der Zusammensetzung Pb[Mg_{1/3}Nb_{2/3}]_xTi_yO₃ mit x im Bereich zwischen 0,6 und 1 mit y jeweils 1-x hergestellt wird.

2. Verfahren nach Anspruch 1 mit Pb(II)acetat- 5 Trihydrat oder basischem Pb(II)acetat als Bleisalz.